(19) 日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.6

(12) 特 許 公 報 (B 2)

FI

DOIT 23/10

(11)特許番号

第2893648号

(45)発行日 平成11年(1999) 5月24日

識別記号

(24)登録日 平成11年(1999)3月5日

Α

B 0 1 J 23/10 B 0 1 D 53/94		B 0 1 J 23/10 A 32/00
B 0 1 J 23/63 32/00		B 0 1 D 53/36 1 0 4 A B 0 1 J 23/56 3 0 1 A
		請求項の数12(全 15 頁)
(21)出願番号	特願昭63-322255	(73)特許権者 999999999 ローヌープーラン・シミ
(22)出願日	昭和63年(1988)12月22日	フランス国92408クールプボワ、ケ・ポ ール・ドウーメ、25
(65)公開番号	特開平1-281145	(72)発明者 ジェイムズ・ピー・スプーナー
(43)公開日 審査請求日	平成1年(1989)11月13日 平成7年(1995)12月21日	米国ペンシルベニア州ウィロウ・グロー ブ、ゴーン・ドライブ2924
(31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国	136279 1987年12月22日 米国(US) ((72)発明者 アルビン・ビー・スタイルズ 米国デラウェア州ウィルミントン、グレ イスン・ロード1301
		(74)代理人 弁理士 倉内 基弘 (外1名)
前置審查		審査官 関 美祝
	·	·

(54) 【発明の名称】 触媒支持体材料

1

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】アルミナ及び少なくとも一種のランタニドオキシドの一体混合物よりなり、細孔の20~30%が、200~400オングストロームの範囲内の細孔直径を有する、複数の安定な、高度に多孔性の、共沈微結晶子粒子を含む触媒担体材料。

【請求項2】アルミナの量が触媒担体材料の全固形分の 1~75重量%である特許請求の範囲第1項記載の触媒担 体材料。

【請求項3】ランタニドオキシドの形態のランタニドが 10 触媒担体材料中にアルミナの重量に対して1~45重量% の量で存在する特許請求の範囲第1項記載の触媒担体材料。

【請求項4】更に、フィルム形成材料を含んでなる特許 請求の範囲第1項記載の触媒担体材料。 2

【請求項5】フィルム形成材料が触媒担体材料の全重量の2~40重量%を構成する特許請求の範囲第4項記載の 触媒担体材料。

最終頁に続く

【請求項6】アルミナと直径が90オングストロームより 小さい32.9°の2θ角度のセリア微結晶子を有する酸化 セリウムとの一体混合物よりなる複数の安定な、高度に 多孔性の共沈微結晶子を含む触媒担体材料。

【請求項7】アルミナと直径が75オングストロームより 小さいランタン微結晶子を有する酸化ランタンとの一体 混合物よりなる複数の安定な、高度に多孔性の共沈微結 晶子を含む触媒担体材料。

【請求項8】ガス類の酸化或いは還元方法において、該ガス類を高温でアルミナ及び少なくとも一種のランタニドオキシドの一体混合物よりなり、細孔の20~30%が、200~400オングストロームの範囲内の細孔直径を有す

30

3

る、複数の安定な、高度に多孔性の共沈微結晶子粒子を 含んでなる触媒担体材料と接触させることを特徴とする 方法。

【請求項9】前記ガス類が内燃機関排気中に存在する特許請求の範囲第8項記載の方法。

【請求項10】アルミナと少なくとも一種のランタニドオキシドとの一体混合物よりなり、細孔の20~30%が、200~400オングストロームの範囲内の細孔直径を有する、複数の安定な、高度に多孔性の共沈微結晶子粒子を有する触媒担体材料の製造方法において、該方法が、a)水溶液の全固形分が1~20重量%である水溶性ランタニド塩及び水溶性アルミニウム塩の水溶液を形成し、b)該ランタニド及びアンモニアを該水溶液から、炭酸アンモニウム、重炭酸アンモニウム又はアンモニアと二酸化炭素との組合せから選ぶ沈澱剤を用いて温度15℃~50℃及びpH6.0~8.0で共沈させて微結晶子粒子を得、及

c) 該微結晶子を乾燥及び焼成する、

ことを特徴とする方法。

【請求項11】共沈生成物の少なくとも一部が焼成され 20る特許請求の範囲第10項記載の方法。

【請求項12】共沈生成物が水及びフィルム形成材料と 共に粉砕される特許請求の範囲第10項記載の方法。

【発明の詳細な説明】

発明の背景

発明の分野

本発明は触媒組成物及びそれらの製造方法及び使用方法に関する。より詳細には、本発明は下塗りを与えるのに有用な触媒下塗り材料或いは触媒的に孔径分布及び高度の多孔度を有する支持体担体に関する。

従来技術の説明

多くの種類のウオツシュ-コート即ち下塗り(以下被 膜と称する) 並びに固体の予備成形触媒基盤が公知であ る。先ず、本願において用いられる支持体という用語 は、触媒基盤としての役割を果す低表面積構造体に主と して適用されることが注意されるべきである。この低表 面積支持体には触媒複合体の最外表面を形成する触媒物 質に対してのアンカー或いはベースとしての役割を果す 比較的高表面積を有する下塗り即ちウオツシューコート が塗布される。或いは又、触媒下塗り材料は各種幾何学 40 的形状に圧縮或いは押出されて、直接に触媒を支持する ために用いられる。その様な固体は粉末、顆粒、シー ト、球形、押出物、ハニカム或いはモノリス構造、円筒 或いはリング、サドル、星状物などの各種形態にある。 ウオツシューコート及び高表面積触媒支持体のいずれの 役割も果す材料の一例としては、下塗りとして及び同様 に球形、円筒及び各種形状の押出物として高表面積支持 体として広く用いられているアルミナがある。下塗りは 低表面積支持体によつてはさもなくば達成できない高触 媒活性を達成するために低表面積支持体に塗布される高 50

表面積のフイルムであると考えることができる。

各種の高強度低圧力損失触媒支持体が公知である。これらの支持体は平滑な平面を有し、触媒的に不活性であり、非一多孔性であり、低表面積を有することを特徴とする。

触媒は支持体材料の表面に塗布することができる前に、高表面積材料の膜或いは層が先ず塗布されなければならない。その様な多層触媒は化学工業或いは廃ガス中の汚染物質を減少することを含む燃焼性或いは有害物質の処理のための減少方法にしばしば用いられる。例えば、これらの触媒は炭素質物質の酸化並びに自動車排気物に含まれる酸化窒素の還元に用いられる。

現在の技術は、低表面積ハニカム及び同様のモノリス 支持体により例示される強固な基盤よりなる典型的触媒 複合体により説明することができる。この基盤材料は典 型的には平滑表面を有し、高密度且つ一多孔性であるの で、接着性が強く、耐火性の、高表面積及び多孔性のフ イルム或いは被膜が塗布される。我々の発明が向けられ ており、以下に十分に説明されるのは、この被膜であ る。最後にこの膜上或いは膜中に含浸、浸漬、スプレー その他の手段により貴金属或いは卑金属群からの酸化触 媒よりなる触媒被膜が塗布される。

その様な従来技術の触媒複合体の具体例としては、触 媒成分が白金族金属、希土類金属及びアルミナ成分を含 有する米国特許3,993,572号明細書に開示されているも のが挙げられる。開示されている希土類金属酸化物とし てはセリウム、サマリウム及びプラセオジムが挙げられ る。この触媒成分はこれらの成分を共沈することにより 調製される。その様な共沈は液体或いは固体の表面吸収 或いは沈澱のいずれかとして説明されている。アルミナ 粉末のセリウム塩による含浸も又開示されている。

米国特許3,867,309号明細書はパラジウム及び希土類、鉄、マンガン及び亜鉛より選ばれる金属の高表面積ガンマアルミナ球体への堆積に関する。希土類即ちランタニドの一例は硝酸セリウムである。同様に、米国特許3,903,020号明細書は通常球状の既に形成されたアルミナ上或いは中へのセリウムの含浸を記載している。このセリウム塩は、好ましくは硝酸セリウムである。硝酸セリウムを球体に塗布した後、全複合体を次いで焼成して硝酸ランタニドを分解し、内部分散酸化物を安定化剤としてアルミナ中に導入する。

米国特許3,867,313号及び3,899,444号各明細書は、希 土類金属の水溶性分解性塩類及び水溶性アルミニウム塩 の水溶液を調製し、溶液から遊離水を蒸発させ、及び対 で得られたアルミニウム塩及び希土類金属塩の混合物を 加熱することを含む別の方法を開示している。塩類の均 ーな混合物が得られ、引続き比較的低面積酸化物に分解 される。これらの混合酸化物が冷却されて支持体材料が この様にして生成される。この方法及びその僅かの変容 は硝酸塩の分解が比較的接着性の酸化物或いは混合酸化 物を生成する望ましい結果を有するので広く応用されている。しかしながら、その様な酸化物の活性は分解操作の結果、上記の如く密度が高く且つ表面積の低い酸化物を生ずるので極めて貧弱なものである。更に、これらの特許は主としてフイルムの接着に関するものであり、その他の物理的特性にはより少ない程度に関連するに過ぎない。米国特許3,867,312号明細書はランタン及び水酸化アルミニウムの沈澱からのゲルの形成に言及し、そのゲルは次いで球体に加工されている。これらの球体は触媒被膜の支持体材料となる。この生成物の接着フイルム 10としての使用については何等の言及もなされていない。

化学反応或いは接触的排煙減少方法の設計における活性の殆んどは触媒の開発に関するものであるが、触媒支持体材料がそれ自体触媒及び操作設備の総合的設計において重要な因子であることが次第に明らかとなつた。触媒及び触媒床は圧力損失を最少にする様に調製されなければならない。現在の設計者達は、最大触媒性能を得るためには、触媒支持体或いは触媒支持体表面が、なかんづく、ざらざらしていなければならず、又、反応される気体或いは液体が触媒支持体材料の表面に堆積している20触媒を実質的圧力損失なしに通過或いは接触するような設計でなければならないことを認識している。

接触が密接である必要があるのみならず、又、触媒支持体に適用される触媒がざらざらした支持体の非一多孔性表面上の薄膜として存在する場合にさえも、高い固有活性を有することが必須である。この要請は、触媒として有利な孔径分布、高い安定性、高い多孔度及び平滑平面低圧力損失支持体への堅固な接着性を有する特定の化学組成を有する触媒フイルムに移行する。

この様に、技術上アルミナの安定化のためにランタニ 30 ドの使用が認識されていたが、全孔容積、孔分布及びこれらの特性の保持を保障する熱的安定性の新規なコントロールを有する高度に安定な触媒支持体組成物の必要性が残つている。

上記引用特許は、一般的に技術状態を代表するものである。これらの教示内容から一般的に水溶性ランタニド塩或いは塩類が後に更に加工され、最終的に被膜として塗布されるか或いは球体、円筒、押出し棒などの形態で支持体に作られる何等かの形態の粒状アルミナに添加されることが容易に明らかとなる。その様な調製物におい40て、本発明により教示される緊密な混合物、高多孔度及び再現可能な物理的特性は粒状アルミナ或いはランタニドのいずれかは茲に教えられる共沈の必要性を無にするので、完全に失われてしまう。例えば、従来技術の教示内容からは粒状部分の結晶が、本発明の実施により形成される真に共沈された材料と対比して、大きいので単位結晶対単位結晶の関係において緊密或いは一体化混合物を得ることは不可能である。

発明の概要

従つて、本発明の主目的は、アルミナ及び少なくとも 50

1種のランタニドの一体混合物よりなる複数の安定な、 高度に多孔性の共沈微結晶粒子を含んでなる安定性の高 い触媒支持体材料を提供することである。この触媒支持 体材料は予備成形された支持体スラリーとして塗布され てウオツシュコート/下塗りとしての役割を果すか、或 いは触媒支持体材料を直接用いて支持体を生成してもよ い。

本発明のもう一つの目的はアルミナ及び少なくとも1 種のランタニドの可溶性塩類から共沈された微結晶或い は結晶子触媒支持体材料を提供することである。

加えて、本発明の目的は、周期律表の1B、3B、4B、6 B、7B、或いは8族からの卑金属酸化物をその上に堆積 して有する触媒支持体材料を提供することである。

更に本発明の目的は、ガス類特に自動車排ガス中の一 酸化炭素及び炭化水素類を酸化するのに有用である触媒 支持体材料を調製することである。

更に本発明の目的はアルミナ及び少なくとも1種のランタニドの一体混合物よりなる複数の安定な、高度に多 孔性の共沈微結晶粒子を有する触媒支持体材料の製造方 法である。

この役割に用いられる触媒に対する要件及び基本的製 造技術の説明を以下に示す。自動車エンジンからの排ガ スは極めて高速であるので、この許容可能な速度に対す る許容可能な空間速度及び触媒の設計は結果的に極めて 高いものとなる。触媒の設計に対する要件は、この極め て高い空間速度及び短い接触時間を考慮に入れなければ ならないようなものである。更に、触媒床からの背圧 は、エンジンの効率を相当に低下させる傾向にあるた め、エンジンからの排ガスの背圧をできるだけ低くしな ければならないことから、圧力損失は小さくしなければ ならない。これらの考慮は自動車排ガス減少系統にのみ 重要であるだけでなく、又、低圧力損失操作用に設計さ れるあらゆる減少系にも重要である。これは実質的に全 ての種類の排気系統並びに電気及びスチーム発生要件の ためのその様なスチーム発生ステーシオンからのボイラ 一及び煙道ガスからの排ガスを含むものである。

支持体 この触媒複合体に対する支持体材料の第一の基本的要件は高い剛性及び高い強度に対するものである。これは、一般的に薄い、非多孔性の、殆んどガラス状の表面を有する高密度のハニカム型構造を意味する。これは、多くの異つた種類の組成物から成形することができる、コージエライトが最も頻繁に自動車工業において用いられている。その他の系統に対しては、金属、セラミック類似磁器、ムライトなどを用いることができる。工業研究者はこれらの構造を殆んど如何なる種類の組成物から作ることができると報告している。しかしながら、最大強度のためには、コージエライトが如何なる現存する材料の中で最良の総合的性質を有するものと思われる。それは殆んどガラス状で極めて高密度の表面を有する。

今説明した支持体材料は、触媒的には本質的に不活性 である。それは第4図及び第5図のパートAに示されて いる。しかしながら、その上に支持される多くの触媒は 極めて高温で用いられるので、支持体材料はこれらの高 温において化学的に極めて反応性である。これは支持体 と先に説明したウオツシューコート間の有害な固体状態 反応を引起こすことがある。支持体とウオツシューコー ト或いは下塗り間の反応があり得るのみならず、厳しい 条件下においては触媒の最終被膜及び支持体材料の成分 が完全にウオツシューコートを通して移動して活性触媒 10 である最終被膜を損傷することがある。支持体及び下途 りの成分が触媒被膜の損傷を引起こし得る程度のそれら の固体状態反応を回避するように設計されなければなら ないことが明らかとなる。

下層

下層は触媒複合体における重要な成分である。それが 支持体材料のガラス状表面に緊密に接着するが、しか し、同時に触媒試薬自体である触媒複合体の第三及び最 終成分の保持及び活性分散のために高表面積及び高多孔 度を有することを可能にする特性を有しなければならな 20 い。それは又、支持体と触媒被膜間の固体状態反応を防 止し、触媒被膜と有害に反応してはならない。本発明が 向けられているのは、この下層に対してである。それは 第4図及び第5図の両者のパートBとして示されてい る。この下層ができるだけ完全にその意図された用途の ために機能するためには、それは既に羅列された特性を 有するのみならず、触媒が高温で使用されなければなら ないので、それは又耐熱性を有しなければならない。触 媒は極めて高い空間速度で用いられなければならないの で、それは又良く規定された又熱的に安定な特定の孔分 30 布及び全孔容積を有しなければならない。殆んどの場合 において、触媒複合体は極めて高い空間速度において用 いられるのみならず、又低圧力において用いられ、それ はガス類の拡散、及び反応物質の孔及び反応表面積中及 び上への吸着が極めて迅速に達成されなければならない ことを意味する。これは孔分布が容易な拡散及び物質輸 送のために最適の大きい空間の量があり、又、殆んどの 触媒活性及び表面吸着が起こる最適量の小径孔も存在し なければならないようなものでなければならないことを 要請する。本発明の特別の組成及び本例により達成され 40 たものはこれである。二-或いは三-山形態に所望孔分 布を達成することに加えて、上記所望特性を有する粉末 を更に加工し、コロイド状酸化物を含有した塗料上特性 のスラリーを発生させて極めて強く接着させるようにす ることができることが見出された。このコロイド状物質 は又適当にコロイドの成分の粒径を選ぶことにより極め て望ましい大きい孔を導入するものと思われる。魅力的 な触媒特性も又コロイド、セリア、その他のランタニド オキシドの成分を優れた例となるように選択することに より下塗りに加えることができる。

触媒成分

支持体及び下塗りよりなる触媒複合体は触媒成分であ る第三の成分を添加することにより完全に達成される。 これらの触媒成分は周知であり、第4図及び第5図のパ ートCとして示される。この表面触媒被覆に有用である のは貴金属、特に白金、パラジウム及びロジウム、及び 元素の周期律表においてある種の族において同定される ある種の卑金属酸化物である。これらの群は通常貴金属 及びマンガン、クロム及び銅をそれらの酸化物或いは相 互反応生成物として包含する第8族として通常同定され る。これらは、アルミナ、シリカ、酸化マグネシウム、 酸化カルシウム、ストロンチウム及びバリウム酸化物を 包含する高融点耐火物を導入することにより安定化され る。その様な触媒物質は当業者に周知であり、通常周期 律表の1B、3B、4B、6B、7B及び8族に見出される。支持 体、下塗り及び触媒上塗り間の相互関係のよりよい理解 は拡大された詳細な中心成分が支持体(A)であり、薄 膜が下層 (B) であり、薄い上塗りが触媒成分 (C) で あることを示す第4図を参照することにより得られた。 触媒成分は明確な上塗りであるのみならず、ある場合に は下塗り層自体に侵入して下塗り層を通して分散した物 質となることがある。第3図は、現尺の支持体を示す図 であり、及び第5図は第4図の一つの橋或いは支持体の 等角投影図である。その他の支持体、例えば球体、ペレ ツト、棒、サドル、リングなどは良く知られている。

第3図を用いて低表面積ハニカム (モノリス) 支持体 がとり得る多くの形態の一つを示す。開口部は正方形、 六角形、或いは球状でさえあり得、構造自身は正方形、 直方形、六角形及び本質的に任意に考えられる幾何学的 形状であり得る。第3図の目的は最終触媒複合体の一つ の幾何学的形状の外観を示すことである。第4図及び第 5図は、下塗りB及び触媒被膜Cが共に塗布された幾つ かのセルの詳細を示すものである。第5図はハニカムの 単一ウエブに塗布された下塗り及び触媒被覆を示すもの である。

本発明の好ましい実施態様の具体的説明

50

本発明は可溶性塩類から共沈され、高多孔度及び特定 の二-山或いは三-山孔分布を有する微結晶の、極めて 安定な一体混合物を形成するアルミナ及び少なくとも 1 種のランタニドを含んでなる触媒支持体材料に関する。

本発明の生成物は微結晶共沈澱である。この微細な結 晶子の微結晶子凝集物の形成は本発明の望ましい制御さ れた多孔度を得る際に本質的なものである。本発明の疑 集物は又極めて安定であり、例えば孔は高温において費 れることがなく、又有利な表面積、孔容積及び分布が保 持される。

ランタン系列金属は、本発明の触媒支持体材料におい て、アルミナと共に酸化物として存在する。ランタン系 列における金属としてはランタン、セリウム、プラセオ ジム、ネオジム、プロメチウム、サマリウム、ガトリニ

ウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イツテルビウム及びルテチウムを含む57乃至71の原子数を有する元素を含み、好ましくは、セリウム、ランタン、プラセオジム、及びネオジムである。それらの塩類として市販されている、これらの全部或いは一部の混合物も又有利に用いられる。ランタン系列元素は酸化物、過酸化物或いは亜酸化物の形態で最終調製下塗り中に存在する可能性が最も大きい。

自動車排ガスの場合において、主たる反応は可燃性物質の二酸化炭素及び水への酸化、及びNO₄の元素N₂への還元である。これらの反応は通常高温、一般的には約100℃乃至1000℃の範囲において起こるが、しかし約300℃乃至約400℃の温度範囲がより普通である。

触媒下塗り材料中のアルミナの量はその全固形分に基づき約1万至約75重量%である。ランタニドオキシドはその中のセリア及びアルミナの全重量に基づき約1万至約45重量%の量で存在する。好ましくは、約15万至約35重量%のランタニドを用いてアルミナを安定化させる。約80%のアルミナ及び20%のランタニドよりなる触媒支持体材料が好ましい。

本発明の下塗り材料はアルミニウム及びランタニドの 水溶性塩類から沈澱される。適当なアルミニウムの水溶 性塩としては硝酸アルミニウム、硫酸アルミニウム、塩 化アルミニウム、酢酸アルミニウム、シユウ酸アルミニ ウムなどが挙げられる。硝酸アルミニウムが好ましい。

適当な水溶性ランタニド塩としては、硝酸セリウム、 硝酸ランタン、硝酸プラセオジム、硝酸ネオジム、硫酸 セリウム、塩化セリウム、酢酸ランタン、硝酸ランタ ン、酢酸セリウム、乳酸セリウム、プロピオン酸セリウ ム、酪酸セリウムなどが挙げられる。その他のアニオン 30 の幾つかは沈酸中に不幸にして閉塞イオンとして現われ ることがあるので硝酸ランタニドが好ましい。例えば、 硫酸塩は閉塞されて、おそらく触媒を非一触媒硫酸塩或 いは硫化物として毒する傾向を有する。

アルミニウム及びランタニド類の可溶性塩類は好ましくは高純度であるのがよい。可溶性塩類の各々は周知の方法により調製される。例えば、硝酸アルミニウムは純粋アルミニウムを同様に高純度の稀硝酸に溶解することにより調製される。アルミニウム金属等量は可溶性塩の調製時の全組成物の約1乃至約50重量%、好ましくは約401乃至約30重量%に相当し得る。

共沈前の水溶液中の塩類の全濃度は通常約0.5万至約1.5モル、好ましくは約1モル濃度である。水溶液の全固形分は約1乃至約20重量%、好ましくは約5乃至約10重量%である。水溶液の調製時においては、極めて広い温度範囲が適当である。約15℃乃至約50℃の温度範囲が用いられ、25℃乃至35℃が好ましい。

触媒下塗りの共沈は好ましくは公知の沈澱剤を用いて に押出すことができる 行われる。そのような沈澱剤としては炭酸アンモニウ しに触媒上層のための ム、重炭酸アンモニウム、二酸化炭素を伴うガス状アン 50 用いることができる。

モニウムなどが挙げられるが、これらに限定されるものではない。ナトリウム、カリウム或いはその他の適当なアルカリの炭酸塩、重炭酸塩、及び水酸化物も又用いられる。しかしながら、得られる硝酸アンモニウムが容易に分解され、焼成時に沈殿物を残すのに対し、Na、K、Rb或いはCsイオンは閉塞されて有害である傾向を有するので炭酸アンモニウムが好ましい。

10

共沈は約15℃乃至約50℃の温度範囲に亘つて行われるが、しかし約25℃乃至約35℃の温度が好ましい。共沈の最終pHを調節することは重要である。共沈の最終pHは約6.0乃至約8.0、より好ましくは6.7乃至6.9の範囲である。

沈澱混合物は実施可能であるならばデカンテーションにより洗浄され、及び/又は沪過、スラリー化及び再洗浄し、及び次いで沪過、乾燥及び焼成される。時には、乾燥沈澱の幾らかを未焼成状態に残し、それを下塗りが支持体に塗布される前に焼成材料と混合することが有利である。焼成時に、この未せようせい材料は分解して被膜に更に多くの多孔度を与える。

焼成後、沈澱がアンモニウム以外のカチオンにより沈 酸され、それが焼成沈澱内に閉塞される場合にはアルキ ル例えばナトリウムをイオン交換によつて除去する。焼 成沈澱は攻撃アニオンが許容可能な割合まで減少される まで約0.1万至2%濃度の炭酸或いは重炭酸アンモニウ ム水溶液においてデカンテーションにより繰返し洗浄さ れるべきである。これは僅かに約50ppmのイオンが沈澱 中に残る場合に通常達成される。これは、アルカリが沈 澱の物理的及び熱的安定性に悪影響を及ぼすために行わ れる。

本発明の沈澱触媒下塗りは一般的に支持体には容易に接着しない。フイルム形成物質、例えばコロイド状ランタニドオキシド、最も好ましくはコロイド状セリアの添加が下塗りの支持体への接着特性を改良することが判明した。フイルム形成物質、特にコロイド状ランタニドオキシドは市販されている。接着特性を発生するために必要なコロイド状ランタニドオキシドの使用量は通常固形分即ち沈澱の全重量の約2%乃至約40%、好ましくは約3%乃至約25%である。その様なコロイド状ランタニドの使用は又これが触媒上層の活性に有利な影響を与えるためにも有利である。コロイド状ランタニドの使用から得られる更に一つの利点はより大きいコロイド状粒子が複合体の孔分布の更に変成を導入することである。

もう一つの実施態様において、触媒下塗り及びフイルム形成コロイドのスラリーを粉砕後に単に乾燥して顆粒として使用するために篩分けすることのできるケーキにすることができる。加えて、このスラリーをペーストに脱水してそれを適当なペレット、バー、棒、リングなどに押出すことができる。これらの構造は、基盤支持体なしに触媒上層のための満足できる支持体としてそのまま用いることができる。

本発明の触媒下層の孔径は独特であり、且つ重要であ る。この触媒の孔径は最終的触媒被膜に適合し、反応物 質の孔中或いは孔からの物質輸送を小さい機能的孔内に おける容易な吸着及び反応を行わせるのに十分大きくあ るべきである。三つの特別の主たる孔径があり、それら の最初のものは約200オングストローム未満であり、第 二のものは約200乃至400オングストロームであり、第三 のものは約400オングストロームより大である。孔径対 孔数のプロットがこれらのカテゴリーにおける二つのピ ークを示す場合には、その孔分布は二-山である。他 方、各カテゴリーにおいて三つのピークが得られる場合 には、その孔分布は三山と考えられる。好ましくは、全 孔容積の約50~60%が200オングストローム未満であ り、全孔容積の約20~30%が200~400オングストローム 範囲にあり、及び約10~30%が400オングストロームよ り大である。この大きい孔の量は反応部位に容易な物質 輸送を与えるのに対し、小さい孔の大きい分率は反応部 位の豊富さを与える。この二山の特性は自動車排気触媒 に特に有効であると考えられる。

本発明の触媒下層の表面積は1000℃における処理後に 20 50m²/gより大きいことが好ましい。平均孔容積は、好ましくは約0.15c.c./g乃至約0.5c.c./gの範囲である。

支持体が用いられる場合には、本発明の触媒支持体材料は全触媒構造の主たる量、好ましくは触媒、下層及び支持体の全重量に基づき、典型的には約50乃至約80重量%、好ましくは約50乃至約65重量%である。使用量は経済性、大きさ限定及び設計特性に応じて異る。

これらの統一支持体はガス流の一般的方向を貫通する 複数の流路即ち通路を有することにより特徴付けられ る。炭素質燃料の酸化のために使用される場合には、触 30 媒は典型的にはその構造が完全に容器の断面積を占める ように容器内に置かれる。その構造はそれが設計される 反応容器の一般的形状を有するのが有利であり、又調製 時にその様な構造上に支持される触媒は入口及び出口間 にガス流の一般的方向に流路を貫通してその中に配置す ることができる。

これらの支持体は、一体骨格型或いはベレットであるの如何に拘らず、実質的に化学的及び比較的触媒不活性の、高温例えば1300℃までのその形状及び強度を保つことのできる剛性材料から構成されるのが好ましい。この 40 支持体は典型的には低い熱膨張率、良好な耐熱衝撃性、及び低い熱伝導性を有する。多孔性表面を有する支持体が好ましいが、表面は比較的非多孔性であつてもよいが、しかしそのような場合には、堆積組成物の接着性を改良するために表面を粗面化するのが好ましい。

骨格型の支持体のガス流路の壁を含む幾何学的、見掛け上の表面積は一般的に支持体の1当り約0.5乃至6、好ましくは1乃至5平方メートルである。この表面積は、本発明の十分な量の触媒下塗りの堆積に十分なものである。複数の流路、断面積の平方インチ当り約100~2 50

500、好ましくは150~500が構造の全面に亘つて分布され、しばしばそれらは支持体の全面積の60%を越える開放面積を規定する。これらの流路は一般的に支持体を貫通し、好ましくは薄い壁により分離される。これらの壁は良好な利用可能な即ち活性な触媒面積を維持しながら構造に剛性及び一体性を与えるのに十分厚くならなければならない。壁厚は従つて約1~25ミル(0.05~0.64mm)の範囲である。流路は所望の見掛け上の表面積に合致する任意の形状及び大きさであり得、反応を行うガス状混合物の比較的自由な通過を可能にするのに十分大きくあるべきである。

12

本発明及びその利点を更に例示するために、以下の具体例を示すが、それは例示を目的とするものであり、何等の限定を行うものでないことが了解されるべきである。

実施例1

アルミナ及びセリウムを含有する下塗りの調製

一連の沈澱を作製して、0%酸化セリウム及び100%酸化アルミニウム乃至100%酸化セリウム及び0%酸化アルミニウムの範囲の各種比率の酸化アルミニウム及び酸化セリウムを導入した。試験された比率はそれぞれ95/5、90/10、80/20、65/35、50/50、35/65、20/80、10/90、5/95、及び0/100%であつた。これらの比率の下塗りは全て水溶性硝酸塩からそれぞれの炭酸塩の共沈により作られた。溶液は合一された硝酸塩の濃度に関し、約1.0モル以下となるようにして調製された。全ての沈澱は、重炭酸アンモニウムを沈澱剤として用いて約35℃において行われた。引続く消化に際して反応液及びスラリーに補助的二酸化炭素も又添加された。

沈澱の温度は炭酸塩の分解を最小にするために35℃にされた。炭酸塩は一般的に30℃を越える温度において不安定である。補助的二酸化炭素は炭酸塩をできるだけ高割合に維持するために添加された。炭酸塩が分解する場合には、焼成時により活性の少ない下塗りを生成し得る水酸化物形成の傾向がある。

100%の酸化アルミニウム及び0%のランタニドオキシドを含有する下塗りの沈澱及び最終調製の段階的説明は以下の通りである:

- 1. 約349gの硝酸アルミニウム九水和物が水に溶解されて 1 2 の溶液を作る1.0モル割合の溶液が調製された。比 例的に硝酸アルミニウム及び水溶液割合を増加すること により、より大きな量或いは容量を作ることができる。 2. 別に重炭酸アンモニウムを飽和割合に近い20%溶液を 達成する。十分な蒸留水中に溶解することにより、20% の重炭酸アンモニウム溶液が調製された。
- 3. 硝酸アルミニウム溶液を35℃まで加熱し、迅速に攪拌
- 4. 重炭酸アンモニウム溶液を同じく35℃で6. 9±0. 1のpH に到達するために約1時間が必要とされるような速度で硝酸アルミニウム溶液に添加した。

5. 一度6.9のpHが達成されると、重炭酸アンモニウムの 添加は停止されたが、しかし、二酸化炭素は1時間の間 スラリーを通して吹込まれ続けた。温度はこの間は35℃

6. 熟成の期間後、水酸化アルミニウムを沪過し、スラリ ーの元の容積に等しくなる十分な蒸留水でフイルター上 で洗浄された。沪過は一般的にゆつくりであるが、しか しそれは乾燥及び焼成段階を通じて処理された幾らかの 酸化アルミニウムを循環することにより改良することが 可能であった。この先に処理された生成物は操作におけ 10 るフイルター助剤として作用する。

7. 沪過後、水酸化アルミニウムを150℃で乾燥し、約350 ℃で約3時間焼成した。これが実施例において比較のた めに用いられた沈殿酸化アルミニウムであつた。

前記の如く、以上の説明はアルミナ単独の沈澱法を説 明するものである。しかしながら、同一操作がアルミナ 及びランタニドオキシドを含有する下塗りを生成する際 に用いられる。

本例は又80%の酸化アルミニウム及び20%の酸化セリ ウムよりなる下塗りの調製も含むものである。349gの硝 20 酸アルミニウム (九水和物) 及び30gの硝酸セリウム六 水和物は共に10の溶液に溶解され、1モル濃度の溶液 を形成した。この溶液を次いで上記工程2~7と同様に して処理した。得られた共沈酸化セリウムー酸化アルミ ニウム下塗りを数多くの試験に付した。下塗りを1000℃ に加熱し、その後×線種同定、結晶子径決定及び孔径分 布の物理的測定を行つた。触媒安定性及び下塗りの触媒 活性のための基礎として機能する能力を少量のパラジウ ム触媒が塗布された顆粒状組成物の形成により試験し た。

第1A図及び第1B図は共沈10%CeO2 - 90%Al2O3、20%C eO₂ - 80%A1₂O₃及び30%CeO₂ - 70%A1₂O₃のX線回折パ ターンの複製である。これらのパターンは殆んど一致す るが、しかし少しの差異があり、下部パターンが10%Ce 02であり、中のパターンが20%CeO2であり及び上部パタ ーンが30%CeO2を含有する組成物である。Siが内部標準 である。全てのパターンにおいて、CeO2 - Al2O3組成物 は350℃に約2時間加熱された。このX線回折パターン はCeO2は一定の結晶性を発達させるのに対し、Al2O3は 発達させないことを示している。CeO2はその結晶子径の 増大にも拘わらず、尚本質的には非晶質 (60オングスト ローム未満の直径の結晶子) に留どまるAl₂O₃の結晶子 成長を抑制する。

第2A図及び第2B図は熟成なしに800℃において10%Ce/ 90%A1、20%Ce/80%A1及び30%Ce/70%A1を用いる本発 明の下塗りのX線パターンである。この図において、20 %Ce/80%A1が最小の表面の表面積損失を示す。セリア はアルミナを結晶子成長から安全化させる傾向を示す。 アルミナ及びセリアは微小に分散された結晶子或いは明 確な微結晶子粒子として留どまる。

第2A図及び第2B図は、全ての三つの組成物が800℃に おいて2時間処理された以外は第1A図及び第1B図と極め て同一である。これは未安定化Al₂O₃が顕著な結晶性を 発達する結果が得られた。次の点を注意すべきである。 即ち、三つの組成物は第1A図及び第1B図と同様に同一の 相対的位置にあり、10%CeO2が下部であり、20%が中線 であり、30%が上部線である。最も注目に値する事実 は、Al₂O₃に対するピークがないことである。これはCeO ₂の結晶化にも拘らず、それは、さもなくば、800℃にお いて実質的な結晶子成長を示すであろうAl₂O₃の結晶成 長を尚極めて有効に防止しているという事実を示してい る。Al₂O₅の明らかな非晶質構造は、Al₂O₅結晶子が60オ ングストローム直径未満に留どまることを示している。

この下塗りを又上記で調製された下塗りをコロイド状 セリア或いは他のコロイド状ランタニド物質と共に粉砕 することにより処理し及び試験し、次いで自動車及びそ の他の排煙減少系において用いられる典型的ハニカム或 いはモノリスにフイルムとして塗布した。ハニカム上に フイルムとして置いた後、下塗りを少量の貴金属特にハ ニカムの全重量に基づき50ppmのパラジウム(フイルム 物質自体の重量に基づき約200ppm) で含浸した。

被覆され含浸されたモノリスを次いで数多くのガス流 内で試験して工業的及び自動車排ガス流中のいずれにも 典型的に存在する有害ガスの減少に対するそれらの有効 性を決定した。

本例における調製物に対する試験データを表Iに示 す。

実施例2

30

アルミナ及びプラセオジムを含有する下塗りの調製 実施例1の硝酸セリウムとして同一モル及び重量基準 で硝酸プラセオジムを用いた他は、実施例1に従つて沈 殿を行つた。この例の結果は、実施例1の20/80共沈に 対する結果として本質的に同一であつた。結果を表Ⅰに 示す。全ての試験における空間速度は50,000vol.ガス/v ol. 触媒/時間であつた。

実施例3

アルミナ及びネオジムを含有する下塗りの調製

この調製は、硝酸セリウムを用いる代わりに同一モル 及び重量比基準で硝酸ネオジムを用いる他は、実施例1 と同一であつた。試験結果は、表Iに示す様に、実施例 1について与えられたものと極めて類似していた。

実施例4

アルミナ及びランタンを含有する下塗りの調製

この調製は、硝酸ランタンを硝酸セリウムの代りに同 ーモル及び重量比基準で用いた他は実施例1と同一であ つた。試験結果は表 I に示すように実施例 1 に対するも のと極めて類似であつた。

実施例5

50

アルミナ及び混合ランタニド類を含有する下塗りの調製 この調製は、硝酸セリウムをを用いる代りに硝酸ラン タニド類の混合物を用いた他は、実施例1と同様であつた。このランタニド塩混合物は、加工会社により加工される鉱石の種類に応じて異る。本例で用いられた鉱石は約50%のセリウム、約25%のランタン、約20%のネオジム及び約5%のプラセオジムを含有した。それは、又、ある種のランタニド類が除去及び精製される商業上及び売買上の理由によつても異る。即ち、残存混合物は鉱石から通常の構成成分の1種以上が欠けることがある。

通常ランタニド類の混合物を用いるこれらの調製物は個々のランタニド類の有効性に基づいて情報を得る。多 10 少「行き当りばつたり的」方法である。混合物が評価され、有効であることが判明した後、鉱石中の個々の構成員を通常単離し、評価して好ましい元素を決定する。この混合物についての試験結果は実施例1と極めて類似であつた。結果を表Iに示す。

比較例6

本例の触媒の調製は、自動車排煙減少企業に現在用い られているものに、典型的なものである。これは、今日 用いられる標準的材料であり、本発明との比較のための ベースラインである。この方法は十分な水酸化セリウム 20 及び高表面積及び高純度を有する水和或いは酸化アルミ ニウムを水中でスラリーすることを含む。この方法は、 予備形成、予備沈澱されたセリウムの予備形成、予備沈 酸されたアルミナへの添加に関する。アルミニウムは、 長鎖アルコール類の合成における中間体であるアルミニ ウムアルカリの加水分解によつて得られることがある。 水酸化アルミニウムはこの加水分解の副生物である。十 分な量のこれらの基本成分を用いて、最終的に20%の酸 化セリウム及び80%の酸化アルミニウムを得た。この水・ 酸化アルミニウム及び水酸化セリウムをそれがセラミツ 30 クボールを用いて粉砕されるように十分な、蒸留水と共 にボールミル中に入れられた。ボールミル粉砕は約12時 間継続され、この時点において微細な水性分散体中の固 体のスラリーが得られた。これをガラスビーカーに移 し、十分な70%硝酸を添加して10%の各成分を添加し た。このスラリーを次いで迅速に攪拌し、35℃に加熱し た。同じく35℃にて約20%の重炭酸アンモニウム溶液を 6. 9±0. 1のpHが達成するまで直ちに添加した。残りの**沪** 過、乾燥及び焼成の工程は実施例1と同様にして行つ た。利用可能な試験結果を表 I に示す。本発明の下塗り 40 は、従来技術の触媒よりもより大きい多孔度及びより高 い熱的安定性を示した。

比較例7

セリウムを粉砕された水和物として添加し、アルミニウムを全く水溶性硝酸化アルミニウムとして添加した以外は、比較例6と同様な方法を行つた。即ち、セリウムは市販のセリウム製品の形態であり、アルミニウムは別に調製した。この調製は前記実施例と同様にして行った。沈澱は重炭酸アンモニウムを用いて行い、終了点は又6.9±0.1pHであつた。沪過、洗浄、乾燥及び焼成は比 50

16

較例6と同様にして行つた。この生成物を試験し、特性 化してデータを表Iにまとめて示した。セリウム水和物 生成物は、本発明の触媒材料程良好ではなかつた。 比較例8

本例の操作はセリアが硝酸セリウムとして添加され、 及び酸化アルミニウムが水不溶性アルミナ水和物から得 られた他は、比較例 7 と極めて同様であつた。即ち、ア ルミナは市販のアルミナ製品の形態であり、及びセリウ ムは別に調製された。今一度、20%の酸化セリウム及び 80%の酸化アルミニウムを最終段階において生成した。 粉砕されたスラリーを調製したところ、粉砕生成物は前 記例において言われた様に、極めて微細に磨砕されたス ラリーであつた。スラリー化、加熱及びpH6.9±0.1への 沈澱、洗浄、乾燥、焼成及び評価は全て前記例と同様に して行い、活性及び物性データも又まとめて表Iに示し た。この生成物も又自動車排煙減少触媒の工業的製造者 により製造されている或る種の製品と同様であつた。利 用可能なデータを表Ⅰに示す。この触媒支持体材料を用 いると、比較例6及び7の場合と同様に悪い結果が得ら れた。

実施例9

アルミナ及びセリウムを含有する下塗りの調製

実施例1と同様にして溶液を調製し、下塗り中の重量 基準で20%の酸化セリウムと80%の酸化アルミニウムの 組成物を得た。約30gの硝酸セリウム六水和物及び349g の硝酸アルミニウム (九水和物)を1 & の容量に等しい のに十分な蒸留水中に溶解した。

別に、20%の重炭酸アンモニウム溶液を調製し、迅速 に攪拌した。温度を30℃の調整した。微細に分割した泡 状の二酸化炭素流を連続的に引続く沈澱及び熟成に際し て炭酸溶液に添加した。

前記具体例とは対照的に、硝酸アルミニウム及びセリウム溶液を7.0±0.2のpHに到達するまで迅速に攪拌した重炭酸アンモニウム溶液に添加した。沈澱の完結に引続いて、攪拌及び二酸化炭素の添加を更に1時間継続した。スラリーを沪過し、フイルター上で洗浄し、フイルターケーキを実施例1と同様にして乾燥及び焼成した。焼成粉末を更に実施例1の第7点と同様にして触媒に加工した。

この生成物を前記と同様にして、表面積、孔分布、X 線種同定、結晶子径及び触媒活性について特性化した。 これらのデータを表I及び表IIに示す。

これらのデータは逆沈澱が極めて安定な生成物をもたらすことを示す。更に、比較例6、7及び8に示された比較生成物に対する50%未満に対比して、少なくとも75%の孔容積が200乃至400オングストローム範囲にある。実施例10

下塗りの特性化

本例において、全ての前記材料、例1~9の目的生成 物について、ジョージア州ウエイクロスのマイクロメリ テイツクス・コーポレーションにより製造されているマイクロメリテイツクス・アナライザーを用いて表面積を評価した。これらの表面積測定を1000℃の熱処理後にIに示した。

前記材料について又全孔容積、孔分布及び触媒有効性 を調べた。データを表 I に示す。

実施例1において、特に20%CeO₂及び80%Al₂O₂を含有する調製物は全孔容積が0.210ml/gであるのに対し、孔分布は50~60%の200オングストローム未満、20~30%の200~400オングストローム未満及び10%の400オングストロームを越える範囲であつた。これは、下塗りに対して特に好ましい、即ち最適の孔分布である。

この組成物の活性は、貴金属のない場合でさえも、30 0℃において約90%のCO及びCHの酸化物である。

同一成分から共沈により、但し逆の沈澱剤の添加順序 により調製された実施例9は次の特性化データを与え た。

350℃における熱処理後に約0.40ml/gの全孔容積、100 0℃の熱処理後には僅かに0.15ml/g。1000℃の熱処理後に、分布は15%の200オングストローム未満、20%の200 20~400オングストローム及び65%の400オングストロームを越える範囲であつた。これは、共沈されたが、本発明の最も好ましい特性に合致するものではないが、従来技術の製品の如何なるものよりもより良好である。

比較例 6、7及び8は従来技術の調製物を表わし、それぞれ実施例 1 の80%アルミナ/20%セリアの結果をそれよりも少なくとも23.8%低い全孔容積を有した。孔分布は鋭く異り、僅かに約15~25%が200オングストローム未満であり、およそ同一の量が200~400オングストロームである。全ての三つの場合において、400オングストロームを越える孔の全%は400オングストローム未満の孔の%を超過した。これは本発明の下塗りとは極めて対照的である。又、その触媒活性は本発明の製品のそれの僅かに約60%に過ぎなかつたことが注目される。実施例11

酸化アルミニウム一酸化セリウムの追加の試料を調製し、1000℃で2時間焼成後X線回折により結晶子を調べた。目的はその組成が結晶化に最大程度耐性を示すかを決定するものであつた。結晶子成長の最低下は固有触媒活性の最大保持率を得るために重要である。これらの試 40料は下記の如く調製された。

A. 実施例 1 と同様にして90:10のAl₂O₃: CeO₂比をもつて 調製されたロツト。

B. 実施例 1 と同様にして80:20のAl₂O₃: CeO₂比をもつて *

*調製されたロツト。

C.1.5部の100%沈澱Al₂O₂及び1部の50:50酸化セリウムと酸化アルミニウムの共沈澱を一緒に12時間粉砕して均質生成物を得た実施例1の混合生成物。沈澱Al₂O₂及び80:20のAl₂O₂対CeO₂比の共沈澱炭酸セリウム及び水酸化アルミニウムの混合物よりなるこの生成物を乾燥し、次いで1000℃で焼成した。

18

D. 80:20のA1₂O₅: CeO₂生成物が別々に沈澱されたA1 (OH) ₅及びCe (OH)₅を一緒に混合することにより得られた以外は、11-Cと同様な混合物。これも又、1000℃に加熱され、この温度に 2 時間維持された。

E. 3部の沈澱酸化アルミニウム及び1部の20:80の共沈澱Al₂O₃: CeO₂を一緒に12時間粉砕することにより追加の20:80CeO₂: Al₂O₃を得た。これも1000℃で2時間焼成した。

F. 80:20のAl₂O₃: CeO₂混合生成物を市販の下塗り(ウオツシューコート)の用いられるものと同様にして作成した。ローヌ・プーラン社(Rhone-Poulene Company)により販売されているタイプの十分な水酸化セリウム及びビスタ・ケミカルズ社(Vista Chemicals, Inc.)により販売されているCatapalと称される酸化アルミニウムを一緒に12時間粉砕して、最終焼成時に80:20のAl₂O対CeO₂混合物を生成した。粉砕後、スラリーを十分な硝酸で酸性化して約10%の混合酸化物一水酸化物を硝酸塩に転換した。この生成物も又1000℃で焼成された。

実施例9の六つの試料及び生成物を1000℃で焼成後、 X線分光光度計により調べて安定性(結晶子成長に対す る耐性)を求めた。データを表IIに示す。

表II中のデータは実施例11-Bが最も安定で且つ最も活性であることを示している。安定性は1000℃焼成後にCe0₂及びA1₂0₂の両者の結晶子が比較的低割合に留どまるという事実により示される。実施例11-C、11-D及び11-Eは、共沈澱及び引続く混合が100%共沈澱よりも劣ることを示している。試料11-Fは典型的な市販の製品であり、その触媒の劣性は1000℃焼成時の過度の結晶子成長により示唆される。

表IIは1000℃焼成後に90オングストロームの直径を超過しない、好ましくは75オングストロームの直径を超過しない32.9°の2 θ 角度のセリア結晶子を有するアルミナ及び酸化セリウムよりなる共沈殿下塗りを記載している。又、1000℃での焼成後に、75オングストロームの直径を超過しないランタン結晶子径を有するアルミナ及び酸化ランタンよりなる共沈殿下塗りも記載されている。

Ц	t	1	
4	9	•	

	イルドナ	インチード	素処理	表面後	全孔容費			9	3005	3000	NON等法	メラジカム	部 配 品 子 色
	V R	36 8.		\$	~ / n	< 2 0 0 A	>200 <400 Å	>4 0 0 A	での観化	රි දි දි සු මූ රේ ති	300t	4 1	۰∢
東施知1	全可溶性塩	在海				The state of the s							
	100	TO O O	10000	6 9	1163	0.10051	0.0449	00176	55.4%	613%	260%	50 ppm	296
	9.5	¥ဝ•၁ ၭ	10000	7.7					}				
	0 6	10 C • Oz	10000	62	0.132	0.0915	00281	30176	81.7 \$	9699	250\$	5 0 ppm	142
	80	20 C + Ox	10000	9 8	0202	0.1231	0.058	0.0213	89.67%	87.9%	27.6%	S 0 ppm	190
	6.5	35 CaOx	10000	7.2	0.180	£113	0047	a. 0.2.0					
	5.0	20 C O O	10000	5.2	Q172	0.1597	00199	0.0123					218
	3.5	₹0°05	1000	-	0.115	0.075	0.028	0.0121					218
	0	100 C.O.	1000	م	0.012	0.0075	0.0018	0.0029	584%	5536	230%		5 5 3
夹施例2	可溶性塩	可溶性塩											•
	8 0	20 Prox	10000	8 2	0.28	a 15	0.073	a 057	87.3%	8 9. 4 %		27.0%	50ppm185
灾施例3	可溶性塩	可密性塩											
	0 8	20 NdO _x	10000	7.9	a.27	0.15	0065	0.045	8649	86.6%		316%	50 ppm169
												-	

_	
W	
眩	
_	
<u></u>	

	ナルルナ	ランチニド	無処理	吸面機	全孔容積	•	9	9	3000	300C	NOX软件	ハラジウム	結晶子經	,at
	**	*		8/8	8/78	¥0,07\	<400 Å		CORTE	رع بري ج		412 mini	۰∢	
英施例4	可溶性塩	可溶性填 LsO ₂ 20	1000C	£	Q 2 8	Ω 1 6	0.065	0.55	8 4. 1	84.5%	284%	50 ppm	173	21
海域 医	可溶性塩	可溶性協協の合うとあっています。									•			
	0 8	2.0	10000	0 8	Q 2 3	A 13	0 0 S	υ 0 5	89.8	89.2%	305	5 0 ppm	& 8 8	
比較例。	可容性塩	固体 Ce (OE)。 20	10000	4 %	Q 1 6	8 0 d	8 0 Q	g 10	682%	4 4 5 4	10.4%	5 0 ppm	206	
比較例7	可容性塩	固体 Ce (OH), 20	10000	6.7	g 1 5	p 0 4	005	800	10 9; 4	6 4 4 %	1265	5 0 ppm	201	
比較例8	图体 A1 (0田); 80	可寄性塩20	10000	8 8	0.15	D 0 2	₩ 00	0.07	51.0%	39.4 %	119%	5 0 ppm	196	. 22
英施例9		可溶性描 可溶性描 888 9.0	J. 00 0		c 	6	, C	-	7 Y Z	8 6 2 4	977,	80 A		
		0.4			3	705			3		R o d			

-				(12)			0.4	
	23						24	
	62.0		6	•			S	80
	9. 4.	4	₽	~	0	4	4	0
	アる子	න්		ď	æð	۰:	7	4
	- 6 mg	Ŋ	•	∞	M7	^	0	••
	おる指				_		* -	
	•							
		ø	4	•	_	۰	٥.	ю
	A12 0s	5 7 0	0	0 0		~	o	เก
	供 1	S	100	~	1 1	4	М	10
	μ ∢1							
	III.	4	7	7	0	-	ın	•
	Ce Os	0 2	8	•	9	8	•	∞.
		9	2	∞	IO.	7	ю	8
	0	₩-	-	*	•	8	8	-
1	ا م	-	0		0	0	0	0
pes		-	8	8	8	84	8	84
	A130s: CeO2	9 6 . 1 6	••	••	• •		••	
概		-						• •
	0	0		0	0	0	0	0
	₽	0	80	Φ.	80	œ	æ	0
	•							
	1			4-	<i>t</i>	4-	-	
	坦	נג	ب	共化十四合	朱沈十强合	₫ □	*	芘
	ا ب	*2	ĸ	765 —	***	始	≃n z cfπ	#
	料	** **	#K	<u>.</u>	ب	ب		表
	E	TT	77	#X.	71. V2	未花十三	購入混合	和
	WA.			11	77.	<i>T</i> IV	BAK,	ऋ
	题	Ŋ	Ŋ	ρ	þ	Ŋ	ပူ	ပ္
	麗	0	0	6	0	0	, D	
	#5 EH	0	6	0	0	0	0	0
		0	0	0	0	0	۵	0
	海 角	-	-	-	-	_	-	-
	** *							
	5	⋖	æ	ပ	Ω	A	Şu,	
	3		1	,	1	ı.		
	掲		-		,	_	•	_
	ا بي	-	_	-	-	4-	•	0
	₩	-	4-	-	-	***	-	

以上、本発明を各種好ましい態様について説明した が、当業者は各種修正、置換、省略、及び変化がその趣 旨から離れることなしに行われることを理解するであろ う 従って 木発明の範囲は冒頭に掲げた特許諸東の範疇 * 囲によつてのみ制限されるに過ぎない。

【図面の簡単な説明】

旨から離れることなしに行われることを理解するであろ 第1A図及び1B図は10%Ce/90%A1、20%Ce/80%A1及び30 う。従つて、本発明の範囲は冒頭に掲げた特許請求の範* 50 %Ce/70%A1の比でセリア及びアルミナの結晶ピークを 示す熟成なしの350℃のX線パターンである(2 θ は 4 °~80°)。

第2A図及び2B図は10%Ce/90%A1、20%Ce/80%A1及び30 %Ce/70%Alの比でセリア及びアルミナの結晶ピークを 示す熟成なしの800℃のX線パターンである (2 θ は 4 °~80°)。

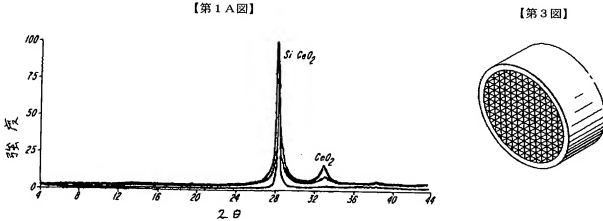
第3図は下塗り及び触媒被覆の両者を有する触媒支持体 の一形態である。

*第4図は第3図の支持体(A)、下塗り(B)及び触媒 上塗り(C)の相関関係を拡大して詳細に示す断面図で ある。

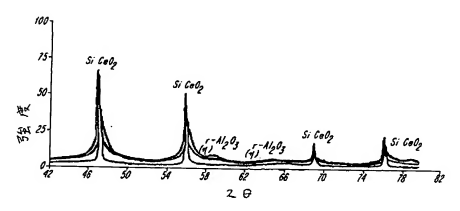
26

第5図は第4図の橋即ち支持体の一つの45°角度での等 角投影図である。

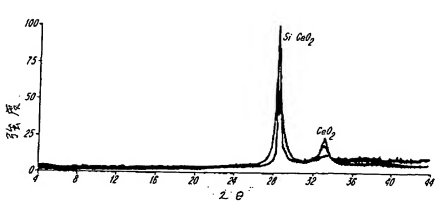
第6図は空気中における1000℃での2時間の熱処理での 20CeO₂ - 80%Al₂O₃組成物に対する孔分布及び累積孔容 積を示すグラフを表わす。

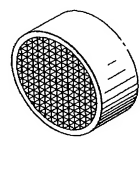




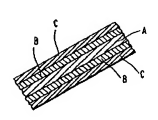


【第2A図】

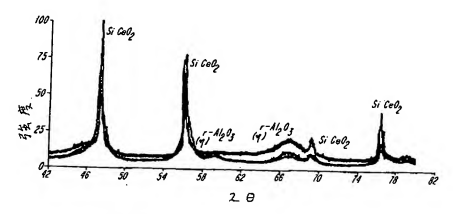




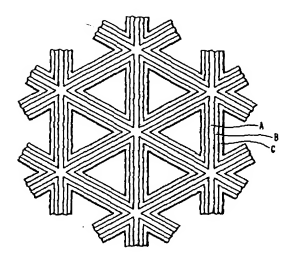
【第5図】



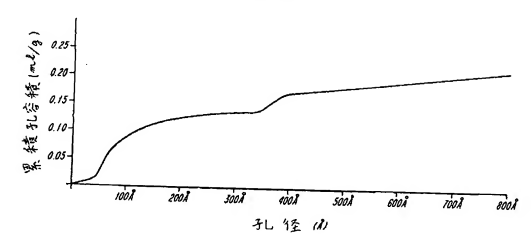




【第4図】



【第6図】



フロントページの続き

(56)参考文献 特開 昭61-35851 (JP, A)

特開 昭60-238146 (JP, A)

特開 昭57-87839 (JP, A)

特開 昭62-187111 (JP, A)

(58)調査した分野(Int. Cl. f, DB名)

B01J 23/00

B01D 53/92